©Derwent Information



Sun protection agent and use of dialkyl carbonate as medium for ultraviolet filter - gives good solvent power and spread and synergistic effect on ultraviolet absorption

Patent Number: DE19737737

International patents classification: A61K-007/42 A61K-007/00 A61K-007/44

• Abstract :

DE19737737 A NOVELTY - Sun protection agent contains (a) dialkyl carbonate (l) and (b) ultraviolet (UV) light-protection filter (II). DETAILED DESCRIPTION - An INDEPENDENT CLAIM is also included for the use of (l) as solvent or dispersant for (II). USE - The composition is used as sun protection agent.

ADVANTAGE - The dialkyl carbonates (I) have much better solvent power for the filters (II) than other highly spreading oils (e.g. dialkyl ethers or cyclomethicone). As (I) also cause a synergistic increase in the UV absorption, the amount of (II) needed for a given protection factor is lower, which reduces the cost of raw materials. (Dwg.0/0)

• Publication data:

Patent Family: DE19737737 A1 19990304 DW1999-15 A61K-007/42 7p * AP: 1997DE-1037737 19970829

 $WO9911235 \quad \text{A2 } 19990311 \text{ DW1999-17 A61K-007/42} \\ \text{Ger AP: } 1998WO\text{-}EP05293 \text{ } 19980820 \text{ DSNW: } JP \text{ US DSRW: AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE DE19737737 } C2 19990923 DW1999-43 A61K-007/42 AP: 1997DE-1037737 19970829 \\ \text{CONTRACTOR OF STATE O$

EP1009374 A2 20000621 DW2000-33 A61K-007/42 Ger FD: Based on WO9911235 AP: 1998EP-0946389 19980820; 1998WO-EP05293 19980820 DSR: DE ES FR GB IT NL

US6280712 B1 20010828 DW2001-51 A61K-007/42 FD: Based on WO9911235 AP: 1998WO-EP05293 19980820; 2000US-0486600 20000524

JP2001514203 W 20010911 DW2001-67 A61K-007/42 25p FD: Based on WO9911235 AP: 1998WO-EP05293 19980820; 2000JP-0508338 19980820

Priority nº: 1997DE-1037737 19970829

Covered countries: 20 Publications count: 6

• Patentee & Inventor(s):

Patent assignee: (HENK) HENKEL KGAA
(COGN-) COGNIS DEUT GMBH
Inventor(s): ANSMANN A; GONDEK H; KAWA R; TESMANN

· Accession codes :

Accession N°: 1999-168339 [15] Sec. Acc. n° CPI: C1999-049391 · Derwent codes :

Manual code: CPI: A12-V04C D08-B09A E06-A01 E06-D05 E07-A02D E07-D13B E10-A09B7 E10-A11B2 E10-B02A E10-E04H E10-E04K E10-F02A1 E10-F02A2 E10-G02F1 E35

Derwent Classes: A96 D21 E19
Compound Numbers: 9915-AO201-K
9915-AO201-M 9915-AO202-K 9915-AO202-M 9915-AO203-M
9915-AO204-K 9915-AO204-M 9915-AO206-K
9915-AO205-K 9915-AO205-M 9915-AO206-K
9915-AO206-M 9915-AO207-K 9915-AO207-M R01544-K R01544-M R01171-K
R01171-M R20757-K R20757-M R01506-K
R01506-M R03239-K R03239-M R04948-K
R04948-M R01300-K R01300-M R01694-K
R01694-M R01966-K R01966-M R00035-K
R00035-M R00179-K R00179-M R01520-K

R01520-M R01521-K R01521-M

• Update codes :

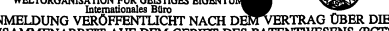
Basic update code :1999-15
Equiv. update code :1999-17; 1999-43;

2000-33; 2001-51; 2001-67

Others :

2001-09; 2001-11

THIS PAGE BLANK (USPTO)



(51) Internationale Patentklassifikation ⁶ : A61K 7/42	A2	 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/11235 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 11. März 1999 (11.03.99)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP (22) Internationales Anmeldedatum: 20. August 1998 (CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC,
(30) Prioritätsdaten: 197 37 737.8 29. August 1997 (29.08.97)	r	Veröffentlicht B Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.
(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN Henkelstrasse 67, D-40589 Düsseldorf (DE).		
(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ANSMANN [DE/DE]; Kirchberg 25, D-40699 Erkrath (DE). C Helga [DE/DE]; Nosthoffenstrasse 36, D-40589 I (DE). KAWA, Rolf [DE/DE]; Fontanestrasse 28, Monheim (DE). TESMANN, Holger [DE/DE]; Linden 23, D-41363 Jüchen (DE).	SONDE Düsselde D-407	ζ, rf 19

- (54) Title: SUN SCREEN AGENTS
- (54) Bezeichnung: SONNENSCHUTZMITTEL

(57) Abstract

The invention relates to the use of dialkyl carbonates as solvent or dispersing agent in UV filters. The carbonic acid esters display non only excellent dissolving or dispersing properties, but also a high spreading capacity, and they enhance UV absorption in a synergistic way.

(57) Zusammenfassung

Vorgeschlagen wird die Verwendung von Dialkylcarbonaten als Löse- bzw. Dispergiermittel für UV-Lichtschutzfilter. Die Kohlensäureester besitzen nicht nur ausgezeichnete Löse- bzw. Dispergiereigenschaften, sondern sind auch hochspreitend und verstärken die UV-Absorption in synergistischer Weise.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen .	SK	Slowakei
ΑT	Osterreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TED	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikisten
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Paso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU -	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	ΙE	Irland	MN	Mongolei	ÜA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko	OD	Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JР	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YÜ	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen	244	Sunozowe
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Spdan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

Sonnenschutzmittel

Gebiet der Erfindung

Die Erfindung betrifft Sonnenschutzmittel mit einem Gehalt an Dialkylcarbonaten und UV-Lichtschutzfiltern sowie die Verwendung der Dialkylcarbonate als Lösemittel bzw. Dispergatoren für UV-Lichtschutzfilter.

Stand der Technik

Bei der Herstellung von Sonnenschutzmitteln kommt es u.a. darauf an, die unlöslichen UV-Lichtschutzfilter so zuverlässig zu lösen bzw. zu dispergieren, daß eine Sedimentation auch bei längerer Lagerung vermieden wird. Aus der Kundeninformation INFORMATION Kosmetik Nr.III/97 der Henkel KGaA vom Januar 1997 ist bekannt, daß Kokosfettsäureglyceride, die unter der Marke Myritol 331 im Handel sind, gute Löseeigenschaften für kristalline UV-Lichtschutzfilter besitzen und im Vergleich zu unpolaren UV-Lichtschutzfiltern die UV-Absorption steigern. Sonnenschutzmittel, die diese Stoffe enthalten, sind beispielsweise auch aus der DE-A1 19631792 (Henkel) bekannt. Neben der Stabilität der Zubereitungen ist es für den Verbraucher jedoch ein ebenso wichtiges Qualitätsmerkmal, daß sich die Mittel auf der Haut rasch und lang anhaltend verteilen, wozu es einer genau aufeinander abgestimmten Mischung von Ölkörpern aus verschiedenen Spreitbereichen bedarf. Im Fall von Sonnenschutzmitteln sind höhere Anteile von schnell spreitenden Ölen erforderlich, die rasch und gleichmäßige Spreitung der sensorisch schweren UV-Lichtschutzfilter unterstützen.

Die komplexe Aufgabe der Erfindung hat somit darin bestanden, Ölkörper zur Verfügung zu stellen, die einerseits hochspreitend sind, gute Löse- bzw. Dispergiereigenschaften für UV-Lichtschutzfilter besitzen und gleichzeitig die UV-Absorption synergistisch unterstützen.

Beschreibung der Erfindung

Gegenstand der Erfindung sind Sonnenschutzmittel, enthaltend

- (a) Dialkylcarbonate und
- (b) UV-Lichtschutzfilter.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß Dialkylcarbonate, insbesondere Di-n-octylcarbonat und Di-2-ethylhexylcarbonat, im Gegensatz zu anderen hochspreitenden Ölen wie beispielsweise Dialkylethem oder Cyclomethicone ein deutliches höheres Lösevermögen für UV-Lichtschutzfilter besitzen und zudem die UV-Absorption noch in synergistischer Weise verstärken. Somit ist der Fachmann nunmehr in der Lage, eine Spreitkaskasde aus hoch- und mittelspreitenden Ölen aufzubauen, die hohe Anteile an UV-Lichtschutzfiltern stabil zu lösen bzw. zu dispergieren vermag. Des weiteren kann die Einsatzkonzentration der Filtersubstanzen, die für den angestrebten Lichtschutzfaktor kalkuliert worden ist, reduziert werden, was letztlich bei gleichem Leistungsvermögen zu einer Verminderung der Rohstoffkosten führt.

Dialkylcarbonate

Dialkylcarbonate stellen formal Ester der Kohlensäure dar und folgen vorzugsweise der Formel (I),

in der R¹ und R² unabhängig voneinander für lineare oder verzweigte Alkyl- und/oder Alkenylreste mit 1 bis 22 Kohlenstoffatomen stehen, mit der Maßgabe, daß sie in Summe mindestens 12 und vorzugsweise 12 bis 50 und insbesondere 15 bis 25 Kohlenstoffatome aufweisen. Die Stoffe werden erhalten, indem man beispielsweise Dimethyl- oder Diethylcarbonat mit den entsprechenden Fettalkoholen in an sich bekannter Weise umestert. Demzufolge können die Fettcarbonate symmetrisch oder unsymmetrisch aufgebaut sein. Vorzugsweise werden jedoch Carbonate eingesetzt, in denen R¹ und R² gleich sind und für Alkylreste mit 6 bis 16 Kohlenstoffatomen stehen. Besonders bevorzugt sind Umesterungsprodukte von Dimethyl- bzw. Diethylcarbonat mit Octanol, 2-Ethylhexylalkohol, Decanol, Cetylalkohol, Cetearyl-alkohol, Stearylalkohol, Isostearylalkohol, Oleylalkohol, Behenylalkohol und/ oder Erucylalkohol in Form ihrer Mono- und Diester bzw. deren technischen Mischungen sowie Guerbetalkoholen mit 8 bis 24 Kohlenstoffatomen. Aus anwendungstechnischer Sicht hat sich der Einsatz von Di-n-octylcarbonat bzw. Di-2-ethylhexylcarbonat, die eine Spreitung nach Zeidler von 1600 mm²/10 min besitzen, bewährt. Die Einsatzmenge der Dialkylcarbonate kann 1 bis 30, vorzugsweise 5 bis 20 und insbesondere 8 bis 10 Gew.-% - bezogen auf die Mittel – betragen.

UV-Lichtschultzfilter

Unter UV-Lichtschutzfiltern sind organische Substanzen zu verstehen, die in der Lage sind, ultraviolette Strahlen zu absorbieren und die aufgenommene Energie in Form längerwelliger Strahlung, z.B. Wärme wieder abzugeben. UVB-Filter können öllöslich oder wasserlöslich sein. Als öllösliche Substanzen sind z.B. zu nennen:

- 3-Benzylidencampher bzw. –norcampher und dessen Derivate, z.B. 3-(4-Methylbenzyliden)campher wie in der EP-B1 0693471 beschrieben;
- 4-Aminobenzoesäurederivate, vorzugsweise 4-(Dimethylamino)benzoesäure-2-ethylhexylester, 4-(Dimethylamino)benzoesäure-2-octylester und 4-(Dimethylamino)benzoesäureamylester;
- Ester der Zimtsäure, vorzugsweise 4-Methoxyzimtsäure-2-ethylhexylester, 4-Methoxyzimtsäurepropylester, 4-Methoxyzimtsäureisoamylester 2-Cyano-3-phenyl-zimtsäure-2-ethylhexylester (Octocrylene);
- Ester der Salicylsäure, vorzugsweise Salicylsäure-2-ethylhexylester, Salicylsäure-4-isopropylbenzylester, Salicylsäurehomomenthylester;
- Derivate des Benzophenons, vorzugsweise 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon, 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon, 2,2'-Dihydroxy-4-methoxybenzophenon;
- Ester der Benzalmalonsäure, vorzugsweise 4-Methoxybenzmalonsäuredi-2-ethylhexylester;
- Triazinderivate, wie z.B. 2,4,6-Trianilino-(p-carbo-2'-ethyl-1'-hexyloxy)-1,3,5-triazin und Octyltriazon, wie in der EP-A1 0818450 beschrieben;
- Propan-1,3-dione, wie z.B. 1-(4-tert.Butylphenyl)-3-(4'methoxyphenyl)propan-1,3-dion;
- Ketotricyclo(5.2.1.0)decan-Derivate, wie in der EP-B1 0694521 beschrieben.

Als wasserlösliche Substanzen kommen in Frage:

- 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure und deren Alkali-, Erdalkali-, Ammonium-, Alkylammonium-, Alkanolammonium- und Glucammoniumsalze;
- Sulfonsäurederivate von Benzophenonen, vorzugsweise 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon-5-sulfonsäure und ihre Salze;
- Sulfonsäurederivate des 3-Benzylidencamphers, wie z.B. 4-(2-Oxo-3-bornylidenmethyl)benzolsulfonsäure und 2-Methyl-5-(2-oxo-3-bornyliden)sulfonsäure und deren Salze.

Als typische UV-A-Filter kommen insbesondere Derivate des Benzoylmethans in Frage, wie beispielsweise 1-(4'-tert.Butylphenyl)-3-(4'-methoxyphenyl)propan-1,3-dion, 4-tert.-Butyl-4'-methoxydibenzoylmethan (Parsol 1789), oder 1-Phenyl-3-(4'-isopropylphenyl)-propan-1,3-dion. Die UV-A und UV-B-Filter können selbstverständlich auch in Mischungen eingesetzt werden. Neben den genannten löslichen

Stoffen kommen für diesen Zweck auch unlösliche Pigmente, nämlich feindisperse Metalloxide bzw. Salze in Frage, wie beispielsweise Titandioxid, Zinkoxid, Eisenoxid, Aluminiumoxid, Ceroxid, Zirkoniumoxid, Silicate (Talk), Bariumsulfat und Zinkstearat. Die Partikel sollten dabei einen mittleren Durchmesser von weniger als 100 nm, vorzugsweise zwischen 5 und 50 nm und insbesondere zwischen 15 und 30 nm aufweisen. Sie können eine sphärische Form aufweisen, es können jedoch auch solche Partikel zum Einsatz kommen, die eine ellipsoide oder in sonstiger Weise von der sphärischen Gestalt abweichende Form besitzen. Weitere geeignete UV-Lichtschutzfilter sind der Übersicht von P.Finkel in SÖFW-Journal 122, 543 (1996) zu entnehmen.

Neben den beiden vorgenannten Gruppen primärer Lichtschutzstoffe können auch sekundäre Lichtschutzmittel vom Typ der Antioxidantien eingesetzt werden, die die photochemische Reaktionskette unterbrechen, welche ausgelöst wird, wenn UV-Strahlung in die Haut eindringt. Typische Beispiele hierfür sind Aminosäuren (z.B. Glycin, Histidin, Tyrosin, Tryptophan) und deren Derivate, Imidazole (z.B. Urocaninsäure) und deren Derivate, Peptide wie D,L-Carnosin, D-Carnosin, L-Carnosin und deren Derivate (z.B. Anserin), Carotinoide, Carotine (z.B. α-Carotin, β-Carotin, Lycopin) und deren Derivate, Chlorogensäure und deren Derivate, Liponsäure und deren Derivate (z.B. Dihydroliponsäure), Aurothioglucose, Propylthiouracil und andere Thiole (z.B. Thioredoxin, Glutathion, Cystein, Cystin, Cystamin und deren Glycosyl-, N-Acetyl-, Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Amyl-, Butyl- und Lauryl-, Palmitoyl-, Oleyl-, γ -Linoleyl-, Cholesteryl- und Glycerylester) sowie deren Salze, Dilaurylthiodipropionat, Distearylthiodipropionat, Thiodipropionsäure und deren Derivate (Ester, Ether, Peptide, Lipide, Nukleotide, Nukleoside und Salze) sowie Sulfoximinverbindungen (z.B. Buthioninsulfoximine, Homocysteinsulfoximin, Butioninsulfone, Penta-, Hexa-, Heptathioninsulfoximin) in sehr geringen verträglichen Dosierungen (z.B. pmol bis μmol/kg), ferner (Metall)-Chelatoren (z.B. α-Hydroxyfettsäuren, Palmitinsäure, Phytinsäure, Lactoferrin), α-Hydroxysäuren (z.B. Citronensäure, Milchsäure, Apfelsäure), Humin-säure, Gallensäure, Gallenextrakte, Bilirubin, Biliverdin, EDTA, EGTA und deren Derivate, ungesättigte Fettsäuren und deren Derivate (z.B. γ-Linolensäure, Linolsäure, Ölsäure), Folsäure und deren Derivate, Ubichinon und Ubichinol und deren Derivate, Vitamin C und Derivate (z.B. Ascorbylpalmitat, Mg-Ascorbylphosphat, Ascorbylacetat), Tocopherole und Derivate (z.B. Vitamin-Eacetat), Vitamin A und Derivate (Vitamin-A-palmitat) sowie Koniferylbenzoat des Benzoeharzes, Rutinsäure und deren Derivate, a-Glycosylrutin, Ferulasäure, Furfurylidenglucitol, Carnosin, Butylhydroxyanisol, Nordihydroguajakharzsäure, Nordihydroguajaretsäure, Butylhydroxytoluol, Trihydroxybutyrophenon, Harnsäure und deren Derivate, Mannose und deren Derivate, Superoxid-Dismutase, Zink und dessen Derivate (z.B. ZnO, ZnSO₄) Selen und dessen Derivate (z.B. Selenmethionin), Stilbene und deren Derivate (z.B. Stilbenoxid, Trans-Stilbenoxid) und die erfindungsgemäß geeigneten Derivate (Salze, Ester, Ether, Zucker, Nukleotide, Nukleoside, Peptide und Lipide) dieser genannten Wirkstoffe.

Gewerbliche Anwendbarkeit

Dialkylcarbonate und insbesondere Di-n-octyl- bzw. Di-2-ethylhexylcarbonat besitzen ausgezeichnete Löseeigenschaften für UV-Lichtschutzfilter, sind hoch spreitend und verstärken die UV-Absorption in synergistischer Weise. Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft daher ihre Verwendung als Lösebzw. Dispergiermittel für UV-Lichtschutzfilter.

Die Sonnenschutzmittel können als weitere Hilfs- und Zusatzstoffe milde Tenside, Ölkörper, Emulgatoren, Überfettungsmittel, Stabilisatoren, Konsistenzgeber, Verdickungsmittel, biogene Wirkstoffe, Konservierungsmittel, Hydrotrope, Solubilisatoren, Insektenrepellentien, Selbstbräuner, Parfümöle, Farbstoffe und dergleichen enthalten. Der Feststoffgehalt der Zubereitungen liegt üblicherweise im Bereich von 20 bis 60, vorzugsweise 30 bis 45 Gew.-%.

Typische Beispiele für geeignete milde, d.h. besonders hautverträgliche **Tenside** sind Fettalkoholpolyglycolethersulfate, Monoglyceridsulfate, Mono- und/oder Dialkylsulfosuccinate, Fettsäureisethionate, Fettsäuresarcosinate, Fettsäuretauride, Fettsäureglutamate, Ethercarbonsäuren, Alkyloligoglucoside, Fettsäureglucamide, Alkylamidobetaine und/oder Proteinfettsäurekondensate, letztere vorzugsweise auf Basis von Weizenproteinen.

Als weitere Ölkörper kommen beispielsweise Guerbetalkohole auf Basis von Fettalkoholen mit 6 bis 18, vorzugsweise 8 bis 10 Kohlenstoffatomen, Ester von linearen C₆-C₂₂-Fettsäuren mit linearen C₆-C₂₂-Fettalkoholen, Ester von verzweigten C₆-C₁₃-Carbonsäuren mit linearen C₆-C₂₂-Fettalkoholen, Ester von linearen C₆-C₂₂-Fettsäuren mit verzweigten Alkoholen, insbesondere 2-Ethylhexanol, Ester von linearen und/oder verzweigten Fettsäuren mit mehrwertigen Alkoholen (wie z.B. Propylenglycol, Dimerdiol oder Trimertriol) und/oder Guerbetalkoholen, Triglyceride auf Basis C₆-C₁₀-Fettsäuren, flüssige Mono-/Di-/Triglyceridmischungen auf Basis von C₆-C₁₈-Fettsäuren, Ester von C₆-C₂₂-Fettalkoholen und/oder Guerbetalkoholen mit aromatischen Carbonsäuren, insbesondere Benzoesäure, pflanzliche Öle, verzweigte primäre Alkohole, substituierte Cyclohexane, lineare C₆-C₂₂-Fettalkoholenonate, Guerbetcarbonate, Ester der Benzoesäure mit linearen und/oder verzweigten C₆-C₂₂-Alkoholen (z.B. Finsolv® TN), Dialkylether, Ringöffnungsprodukte von epoxidierten Fettsäureestern mit Polyolen, Siliconöle und/oder aliphatische bzw. naphthenische Kohlenwasserstoffe in Betracht.

Als **Emulgatoren** kommen beispielsweise nichtionogene Tenside aus mindestens einer der folgenden Gruppen in Frage:

(1) Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und/ oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an lineare Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen, an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen und an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe;

- (2) C_{12/18}-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von 1 bis 30 Mol Ethylenoxid an Glycerin;
- (3) Glycerinmono- und -diester und Sorbitanmono- und -diester von gesättigten und ungesättigten Fettsäuren mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen und deren Ethylenoxidanlagerungsprodukte;
- (4) Alkylmono- und -oligoglycoside mit 8 bis 22 Kohlenstoffatomen im Alkylrest und deren ethoxylierte Analoga;
- (5) Anlagerungsprodukte von 15 bis 60 Mol Ethylenoxid an Ricinusöl und/oder gehärtetes Ricinusöl;
- (6) Polyol- und insbesondere Polyglycerinester wie z.B. Polyglycerinpolyricinoleat, Polyglycerinpoly-12-hydroxystearat oder Polyglycerindimerat. Ebenfalls geeignet sind Gemische von Verbindungen aus mehreren dieser Substanzklassen;
- (7) Anlagerungsprodukte von 2 bis 15 Mol Ethylenoxid an Ricinusöl und/oder gehärtetes Ricinusöl;
- (8) Partialester auf Basis linearer, verzweigter, ungesättigter bzw. gesättigter C_{6/22}-Fettsäuren, Ricinolsäure sowie 12-Hydroxystearinsäure und Glycerin, Polyglycerin, Pentaerythrit, Dipentaerythrit, Zuckeralkohole (z.B. Sorbit), Alkylglucoside (z.B. Methylglucosid, Butylglucosid, Laurylglucosid) sowie Polyglucoside (z.B. Cellulose);
- (9) Trialkylphosphate sowie Mono-, Di- und/oder Tri-PEG-alkylphosphate;
- (10) Wollwachsalkohole;
- (11) Polysiloxan-Polyalkyl-Polyether-Copolymere bzw. entsprechende Derivate;
- (12) Mischester aus Pentaerythrit, Fettsäuren, Citronensäure und Fettalkohol gemäß **DE-PS 1165574** und/oder Mischester von Fettsäuren mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, Methylglucose und Polyolen, vorzugsweise Glycerin sowie
- (13) Polyalkylenglycole.

Die Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid und/oder von Propylenoxid an Fettalkohole, Fettsäuren, Alkylphenole, Glycerinmono- und -diester sowie Sorbitanmono- und -diester von Fettsäuren oder an Ricinusöl stellen bekannte, im Handel erhältliche Produkte dar. Es handelt sich dabei um Homologengemische, deren mittlerer Alkoxylierungsgrad dem Verhältnis der Stoffmengen von Ethylenoxid und/oder Propylenoxid und Substrat, mit denen die Anlagerungsreaktion durchgeführt wird, entspricht. C_{12/18}-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von Ethylenoxid an Glycerin sind aus **DE-PS 20 24 051** als Rückfettungsmittel für kosmetische Zubereitungen bekannt.

C_{8/18}-Alkylmono- und -oligoglycoside, ihre Herstellung und ihre Verwendung sind aus dem Stand der Technik bekannt. Ihre Herstellung erfolgt insbesondere durch Umsetzung von Glucose oder Oligosacchariden mit primären Alkoholen mit 8 bis 18 C-Atomen. Bezüglich des Glycosidrestes gilt, daß sowohl Monoglycoside, bei denen ein cyclischer Zuckerrest glycosidisch an den Fettalkohol gebunden ist, als auch oligomere Glycoside mit einem Oligomerisationsgrad bis vorzugsweise etwa 8 geeignet sind. Der Oligomerisierungsgrad ist dabei ein statistischer Mittelwert, dem eine für solche technischen Produkte übliche Homologenverteilung zugrunde liegt.

Weiterhin können als Emulgatoren zwitterionische Tenside verwendet werden. Als zwitterionische Tenside werden solche oberflächenaktiven Verbindungen bezeichnet, die im Molekül mindestens eine quartäre Ammoniumgruppe und mindestens eine Carboxylat- und eine Sulfonatgruppe tragen. Besonders geeignete zwitterionische Tenside sind die sogenannten Betaine wie die N-Alkyl-N,Ndimethylammoniumglycinate, beispielsweise das Kokosalkyldimethylammoniumglycinat, N-Acylaminopropyl-N,N-dimethylammoniumglycinate, beispielsweise das Kokosacylaminopropyldimethylammoniumglycinat, und 2-Alkyl-3-carboxylmethyl-3-hydroxyethylimidazoline mit jeweils 8 bis 18 C-Atomen in der Alkyl- oder Acylgruppe sowie das Kokosacylaminoethylhydroxyethylcarboxymethylglycinat. Besonders bevorzugt ist das unter der CTFA-Bezeichnung Cocamidopropyl Betaine bekannte Fettsäureamid-Derivat. Ebenfalls geeignete Emulgatoren sind ampholytische Tenside. Unter ampholytischen Tensiden werden solche oberflächenaktiven Verbindungen verstanden, die außer einer Cana-Alkyl- oder -Acylgruppe im Molekül mindestens eine freie Aminogruppe und mindestens eine -COOH- oder -SO₃H-Gruppe enthalten und zur Ausbildung innerer Salze befähigt sind. Beispiele für geeignete ampholytische Tenside sind N-Alkylglycine, N-Alkylpropionsäuren, N-Alkylaminobuttersäuren, N-Alkyliminodipropionsäuren, N-Hydroxyethyl-N-alkylamidopropylglycine, N-Alkyltaurine, N-Alkylsarcosine, 2-Alkylaminopropionsäuren und Alkylaminoessigsäuren mit jeweils etwa 8 bis 18 C-Atomen in der Alkylgruppe. Besonders bevorzugte ampholytische Tenside sind das N-Kokosalkylaminopropionat, das Kokosacylaminoethylaminopropionat und das C12/18-Acylsarcosin. Neben den ampholytischen kommen auch quartäre Emulgatoren in Betracht, wobei solche vom Typ der Esterquats, vorzugsweise methylquaternierte Difettsäuretriethanolaminester-Salze, besonders bevorzugt sind.

Als Überfettungsmittel können Substanzen wie beispielsweise Lanolin und Lecithin sowie polyethoxylierte oder acylierte Lanolin- und Lecithinderivate, Polyolfettsäureester, Monoglyceride und Fettsäurealkanolamide verwendet werden, wobei die letzteren gleichzeitig als Schaumstabilisatoren dienen.

Als Konsistenzgeber kommen in erster Linie Fettalkohole mit 12 bis 22 und vorzugsweise 16 bis 18 Kohlenstoffatomen und daneben Partialglyceride in Betracht. Bevorzugt ist eine Kombination dieser Stoffe mit Alkyloligoglucosiden und/oder Fettsäure-N-methylglucamiden gleicher Kettenlänge und/oder Polyglycerinpoly-12-hydroxystearaten. Geeignete Verdickungsmittel sind beispielsweise Polysaccharide, insbesondere Xanthan-Gum, Guar-Guar, Agar-Agar, Alginate und Tylosen, Carboxymethylcellulose und Hydroxyethylcellulose, femer höhermolekulare Polyethylenglycolmono- und -di-ester von Fettsäuren, Polyacrylate, (z.B. Carbopole® von Goodrich oder Synthalene® von Sigma), Polyacrylamide, Polyvinylalkohol und Polyvinylpyrrolidon, Tenside wie beispielsweise ethoxylierte Fettsäureglyceride, Ester von Fettsäuren mit Polyolen wie beispielsweise Pentaerythrit oder Trimethylolpropan, Fettalkoholethoxylate mit eingeengter Homologenverteilung oder Alkyloligoglucoside sowie Elektrolyte wie Kochsalz und Ammoniumchlorid.

Typische Beispiele für Fette sind Glyceride, als Wachse kommen u.a. Bienenwachs, Camaubawachs, Candelillawachs, Montanwachs, Paraffinwachs oder Mikrowachse gegebenenfalls in Kombination mit hydrophilen Wachsen, z.B. Cetylstearylalkohol oder Partialglyceriden in Frage. Als Stabilisatoren können Metallsalze von Fettsäuren wie z.B. Magnesium-, Aluminium- und/oder Zinkstearat eingesetzt werden. Unter biogenen Wirkstoffen sind beispielsweise Tocopherol, Tocopherolacetat, Tocopherolpalmitat, Ascorbinsäure, Desoxyribonucleinsäure, Retinol, Bisabolol, Allantoin, Phytantriol, Panthenol, AHA-Säuren, Aminosäuren, Ceramide, Pseudoceramide, essentielle Öle, Pflanzenextrakte und Vitaminkomplexe zu verstehen. Als Pigmente mit Lichtschutzeigenschaften kommen feinverteilte Metalloxide wie beispielsweise Titandioxid oder Zinkstearat in Frage. Als Quellmittel für wäßrige Phasen können Montmorillonite, Clay Mineralstoffe, Pemulen sowie alkylmodifizierte Carbopoltypen (Goodrich) dienen.

Zur Verbesserung des Fließverhaltens können ferner **Hydrotrope** wie beispielsweise Ethanol, Isopropylalkohol, oder Polyole eingesetzt werden. Polyole, die hier in Betracht kommen, besitzen vorzugsweise 2 bis 15 Kohlenstoffatome und mindestens zwei Hydroxylgruppen. Typische Beispiele sind

- Glycerin;
- Alkylenglycole wie beispielsweise Ethylenglycol, Diethylenglycol, Propylenglycol, Butylenglycol, Hexylenglycol sowie Polyethylenglycole mit einem durchschnittlichen Molekulargewicht von 100 bis 1.000 Dalton;
- technische Oligoglyceringemische mit einem Eigenkondensationsgrad von 1,5 bis 10 wie etwa technische Diglyceringemische mit einem Diglyceringehalt von 40 bis 50 Gew.-%;
- Methyolverbindungen, wie insbesondere Trimethylolethan, Trimethylolpropan, Trimethylolbutan, Pentaerythrit und Dipentaerythrit;
- Niedrigalkylglucoside, insbesondere solche, mit 1 bis 8 Kohlenstoffen im Alkylrest wie beispielsweise Methyl- und Butylglucosid;
- Zuckeralkohole mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen wie beispielsweise Sorbit oder Mannit,
- Zucker mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen wie beispielsweise Glucose oder Saccharose;
- Aminozucker wie beispielsweise Glucamin.

Als **Konservierungsmittel** eignen sich beispielsweise Phenoxyethanol, Formaldehydlösung, Parabene, Pentandiol oder Sorbinsäure. Als **Insekten-Repellentien** kommen N,N-Diethyl-m-touluamid, 1,2-Pentandiol oder Insect repellent 3535 in Frage, als **Selbstbräuner** eignet sich Dihydroxyaceton.

Als **Parfümöle** seien genannt die Extrakte von Blüten (Lavendel, Rosen, Jasmin, Neroli), Stengeln und Blättern (Geranium, Patchouli, Petitgrain), Früchten (Anis, Koriander, Kümmel, Wacholder), Fruchtschalen (Bergamotte, Zitrone, Orangen), Wurzeln (Macis, Angelica, Sellerie, Kardamon, Costus, Iris, Calmus), Hölzern (Sandel-, Guajak-, Zedem-, Rosenholz), Kräutern und Gräsern (Estragon, Lemon-

gras, Salbei, Thymian), Nadeln und Zweigen (Fichte, Tanne, Kiefer, Latschen), Harzen und Balsamen (Galbanum, Elemi, Benzoe, Myrrhe, Olibanum, Opoponax). Weiterhin kommen tierische Rohstoffe in Frage, wie beispielsweise Moschus, Zibet und Castoreum. Als synthetische bzw. halbsynthetische Parfümöle kommen Ambroxan, Eugenol, Isoeugenol, Citronellal, Hydroxycitronellal, Geraniol, Citronellol, Geranylacetat, Citral, Ionon und Methylionon in Betracht.

Als Farbstoffe können die für kosmetische Zwecke geeigneten und zugelassenen Substanzen verwendet werden, wie sie beispielsweise in der Publikation "Kosmetische Färbemittel" der Farbstoff-kommission der Deutschen Forschungsgemeinschaft, Verlag Chemie, Weinheim, 1984, S.81-106 zusammengestellt sind. Diese Farbstoffe werden üblicherweise in Konzentrationen von 0,001 bis 0,1 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Mischung, eingesetzt.

Der Gesamtanteil der Hilfs- und Zusatzstoffe kann 1 bis 50, vorzugsweise 5 bis 40 Gew.-% - bezogen auf die Mittel - betragen. Die Herstellung der Mittel kann durch übliche Kalt- oder Heißprozesse erfolgen; vorzugsweise arbeitet man nach der Phaseninversionstemperatur-Methode.

Beispiele

Tabelle 1 gibt die anwendungstechnischen Eigenschaften von Dialkylcarbonaten im Vergleich zu anderen hochspreitenden Ölen wieder.

<u>Tabelle 1</u> Eigenschaften hochspreitender Öle

Ölkörper/ Performance	Di-n- octylcarbonat	Di-2-ethylhexyl- carbonat	Dicaprylylether	Cyclomethicone
Spreitung nach Zeidler [mm²/10min]	1600	1600	1600	> 1600 (flüchtig)
Absorptionssteigerung* [%]; [Paraffinöl = 100 %]	+ 20	+18	+ 5	+ 17
Löslichkeit [Gew%]				
Benzophenon-3Methylbenzyliden- campher	40 20	38 18	5 5	5 1

^{*)} Bedingungen: 5 ppm Octylmethoxy Cinnamate, UV-spektrometer, 1 cm Küvette, 308 nm

In der nachfolgenden Tabelle 2 sind die Rezepturbeispiele 1 bis 7 erfindungsgemäß, die Beispiele V1 und V2 dienen zum Vergleich. Beurteilt wurde die Stabilität der Formulierungen nach Lagerung über 4 Wochen bei 40°C; (+) bedeutet hier stabil, (-) Sedimentation.





Zusammensetzung	1	2	3	4	5	6	7	V1	V2
Cetearylglucoside (and) Cetearyl Alkohol	4,2	5	-		<u> </u>	<u> </u>	-	-	-
Lauryl Glucoside (and)	-	-	4	-	1-	-	-	-	-
Polyglyceryl-2 Dipolyhydroxystearate	 	<u> </u>		-	<u> </u>	-			
Sodium Stearate	<u> -</u>	<u> </u>	-	3_	<u> -</u>	-	<u> </u>	<u> </u>	 -
Ceteareth-20	-	-	_ -	1	<u> -</u>	<u> -</u>	<u> </u>	<u> </u>	<u> </u>
Cetyl Dimethicone Copolylol	ļ <u>-</u>	-	-		4	<u> </u>	-		
Polyglyceryl-3 dimerat	-	<u> -</u>		<u> -</u> _	-	4	 -	-	<u> </u>
Polyglyceryl-3 Diisostearate	<u> -</u>	<u> -</u>	<u> -</u>	<u> </u>	1	1_	1	1_	-
Polyglyceryl-2 Dipolyhydroxystearate	-	<u> -</u>	-	-	<u> </u>	<u> </u>	3	3_	3
Hydrogenated Palm Glycerides	2	-	5	6		<u> -</u>	<u> -</u>	<u> -</u>	
Zink Stearate	<u> -</u>		-	<u> </u>	1	1_	1_	1	1
Di-n-octylcarbonat	8	-	8	8	8	8	8	-	-
Di-2-ethylhexylcarbonat	-	8	-	<u> -</u>	<u> -</u>	-	<u> </u>	<u> </u>	<u> </u>
Dicaprylyl Ether	-	-	<u> -</u>	<u> -</u>	<u> -</u>	-	<u> -</u>	8	14
Coco Glycerides	6	-	6	6	6	<u> </u>	6	6	-
Octyl Methoxycinnamate	5	5	5	5	_ -	5	5	5	
4-Methylbenzyliden Camphor	3	3	<u> </u>	3	3	3	3	3_	3
Benzophenon-3	4	4	4	4	4	4	-	4	4
Titanim Dioxide	1	1_		1	1	1	1		1
Zink Oxide	1	1	1	-	1	1	<u> -</u>	1	1
Octyl Triazone	1	1	1	1_	1	1_	1	1	<u> </u>
Glycerin (86 Gew%ig)	5	5_	5	5_	5	5	5	5	5
Wasser					ad 1	00			
Stabilität nach 4 w (40°C)	+	+	+	+	+	+	+		



<u>Tabelle 3</u> Weitere Rezepturbeispiele*

Zusammensetzung	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19
Polyglyceryl-2-Dipolyhydroxystearate	2	3		5		-	-	-	-	-	-	-
Polyglyceryl-3- Diisostearate	4	1	-	-		-		-		•		-
Cetyl Dimethicone Copolyol	-	-	3	-	-	-		-	-	-		-
Cetearyl Glucoside (and) Cetearyl Alcohol	-	-	-	-	4		-	-	_	4	-	-
Sodium Cetylphosphate	-	-	-	-	-	0,5		-	-	-	-	1
Ceteareth 20	-	-		-	-	-	-	2	-		-	-
Polyglyceryl-3 Methylglucose Distearate	-	-	•	-	-	-	4	-	-	-	3	-
Polyglyceryl-2 Dihydroxystearate (and)	-	-	-	-	-	3	-	-	2,7	2,5	-	-
Lauryl Glucoside (and) Glycerin												
Beeswax	3	2	5	2	-	-	-	-	-	-	-	-
Glyceryl Stearate	-	-	-	-	-	2	4	-	-	-	6	4
Myristyl Alcohol	-	-	-	-	-	-	-	-	2,5	-	-	-
Cetearyl Alcohol	-	-	2	-	2	4	2	4	1	4	2	1
PVP / Hexadecen Copolymer	-	-	-	-	-	3	-	-	-	-	-	2
Cocoglycerides	5	-	10	-	8	6	6	-	-	5	10	5
C _{12/15} Alkyl Benzoate	-	6	-	2	-	-	3	-	-	-	-	2
Dicaprylyl Carbonate	5	-	6	8	-	5	-	3	5	4	8	6
Dioctyl Carbonate	-	4	-	-	6	-	4	4	- ·	-	-	-
Oleyl Erucate	2	-	3	5	6	3	3	-	-	5	2	4
Dicaprylyl Ether	3	-	-	-	-	1	-	-	-	-	-	-
Mineral Oil	-	4	-	4	-	2	-	10	-	-	-	-
Hexyldecanol (and) Hexyldecyl Laurate	-	7	3	7	4	-	-	-	17	1	-	-
Panthenol	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1
Bisabolol	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2
Tocopherol / Tocopherol Acetate	1	2	2	4	2	3	3	5_	1	1_	3	4
Phenylbenzimidazole Sulfonic Acid	3		-	3	-	-	2	•	-	2	-	•
Octocrylene	-	4	-	-		4	5		-	-	-	10
Benzophenone-3	1,5	-	-	2	1,5	-	-	-	1	2	1	-
4-Methylbenzylidene Camphor	-	2	-	-	-	-	2	-	-	2	2	•
Isoamyl p-Methoxycinnamate	5	-	4	-	2	-	4	10	4	-	3	-
Octyl Methoxycinnamate	5	-	4	3	2	3	4	-	4	10	3	-
Octyl Triazone	2	3	1	1	1_	1	2	-	2	1	1	3
Butyl Methoxydibenzoylmethane	-	-	2	-	-	2	-	3	-	-	-	2
Zinc Oxide	-	6	6	-	4	-	-	Ŀ	5	_	<u> -</u>	5
Titanium Dioxide	-	2	2	-	Ŀ	-	-	5_	5	-	5	_
Magnesium Aluminium Silicates	-	-	-	-	-	-	-	-	1_	-	1	! -
Xanthan Gum	-	-	-	-	-	-		-	0,5	-	0,5	-
Carbomer	-	-	-	-	-	0,5	0,2	-	-	0,5	-	0,2
Glycerin	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5_	5
Wasser, Konservierungsmittel	ľ					ad	100					

^{*) 8 =} W/O-Sonnenschutzcreme, 9-11 = W/O-Sonnenschutzlotionen, 12,15,16,19 = O/W-Sonnenschutzcremes, 13,14,17,18 = O/W-Sonnenschutzcremes



- 1. Sonnenschutzmittel, enthaltend
 - (a) Dialkylcarbonate und
 - (b) UV-Lichtschutzfilter.
- 2. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie Dialkylcarbonate der Formel (I) enthalten,

R10-C0-OR2 (I)

in der R¹ und R² unabhängig voneinander für lineare oder verzweigte Alkyl- und/oder Alkenylreste mit 1 bis 22 Kohlenstoffatomen stehen, mit der Maßgabe, daß sie in Summe mindestens 12 Kohlenstoffatome aufweisen.

- Mittel nach den Ansprüchen 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß sie Di-n-octylcarbonat und/oder Di-2-ethylhexylcarbonat enthalten.
- 4. Mittel nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie 1 bis 30 Gew.-% Dialkylcarbonate – bezogen auf die Mittel – enthalten.
- 5. Mittel nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie UV-Lichtschutzfilter enthalten, ausgewählt aus der Gruppe, die gebildet wird von 3-Benzylidencampher und dessen Derivaten, 4-Aminobenzoesäurederivaten, Zimtsäureestern, Salicylsäurestern, Benzophenonderivaten, Benzalmalonsäuren, Triazinderivaten, Propan-1,3-dionen, 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäuren, Benzophenonsulfonsäuren, Benzoylmethanderivaten, feindispersen Metalloxiden, Super-oxid-Dismutase, Tocopherolen (Vitamin E) und Ascorbinsäure (Vitamin C).
- Mittel nach den Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß sie die UV-Lichtschutzfilter in Mengen von 0,1 bis 5 Gew.-% - bezogen auf die Mittel – enthalten.
- 7. Mittel nach den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß sie weitere Ölkörper enthalten, die ausgewählt sind aus der Gruppe, die gebildet wird von Guerbetalkoholen auf Basis von Fettalkoholen mit 6 bis 18, vorzugsweise 8 bis 10 Kohlenstoffatomen, Estern von linearen C6-C20-Fettsäuren mit linearen C6-C20-Fettalkoholen, Estern von verzweigten C6-C13-Carbonsäuren mit linearen C6-C20-Fettalkoholen, Estern von linearen C6-C18-Fettsäuren mit verzweigten Alkoholen, Estern von linearen und/oder verzweigten Fettsäuren mit mehrwertigen Alkoholen und/oder Guer-



betalkoholen, Triglyceriden auf Basis C₆-C₁₀-Fettsäuren, Estern von C₆-C₂₂-Fettalkoholen und/oder Guerbetalkoholen mit aromatischen Carbonsäuren pflanzlichen Ölen, verzweigten primären Alkoholen, substituierten Cyclohexanen, Guerbetcarbonaten, Dialkylethen, Ringöffnungsprodukten von epoxidierten Fettsäureestern mit Polyolen, Siliconölen und/oder aliphatischen bzw. naphthenischen Kohlenwasserstoffen.

- Mittel nach den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzelchnet, daß sie weiterhin Emulgatoren enthalten, ausgewählt aus der Gruppe, die gebildet wird von
 - (1) Anlagerungsprodukten von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und/ oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an lineare Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen, an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen und an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe;
 - (2) C_{12/18}-Fettsäuremono- und -diestern von Anlagerungsprodukten von 1 bis 30 Mol Ethylenoxid an Glycerin;
 - (3) Glycerinmono- und -diestern und Sorbitanmono- und -diestern von gesättigten und ungesättigten Fettsäuren mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen und deren Ethylenoxidanlagerungsprodukten;
 - (4) Alkylmono- und -oligoglycosiden mit 8 bis 22 Kohlenstoffatomen im Alkylrest und deren ethoxylierten Analoga;
 - (5) Anlagerungsprodukten von 15 bis 60 Mol Ethylenoxid an Ricinusöl und/oder gehärtetes Ricinusöl;
 - (6) Polyolestern;
 - (7) Anlagerungsprodukten von 2 bis 15 Mol Ethylenoxid an Ricinusöl und/oder gehärtetes Ricinusöl;
 - (8) Partialestern auf Basis linearer, verzweigter, ungesättigter bzw. gesättigter C_{6/22}-Fettsäuren, Ricinolsäure sowie 12-Hydroxystearinsäure und Glycerin, Polyglycerin, Pentaerythrit, Dipentaerythrit, Zuckeralkoholen, Alkylglucosiden sowie Polyglucosiden;
 - (9) Trialkylphosphaten sowie Mono-, Di- und/oder Tri-PEG-alkylphosphaten;
 - (10) Wollwachsalkoholen:
 - (11) Polysiloxan-Polyalkyl-Polyether-Copolymeren bzw. entsprechende Derivaten;
 - (12) Mischestern aus Pentaerythrit, Fettsäuren, Citronensäure und Fettalkohol und/oder Mischestern von Fettsäuren mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, Methylglucose und Polyolen sowie
 - (13) Polyalkylenglycolen.
- Verwendung von Dialkylcarbonaten als Löse- bzw. Dispergiermittel für UV-Lichtschutzfilter.

WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUN Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE

INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/11235 **A3** A61K 7/42 (43) Internationales 11. März 1999 (11.03.99) Veröffentlichungsdatum: (81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, PCT/EP98/05293 (21) Internationales Aktenzeichen: CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, (22) Internationales Anmeldedatum: 20. August 1998 (20.08.98) NL, PT, SE). Veröffentlicht (30) Prioritätsdaten: Mit internationalem Recherchenbericht. 29. August 1997 (29.08.97) DE 197 37 737.8 (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchen-6. Mai 1999 (06.05.99) (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): HENKEL berichts: KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN [DE/DE]; Henkelstrasse 67, D-40589 Düsseldorf (DE). (72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ANSMANN, Achim [DE/DE]; Kirchberg 25, D-40699 Erkrath (DE). GONDEK, Helga [DE/DE]; Nosthoffenstrasse 36, D-40589 Düsseldorf (DE). KAWA, Rolf [DE/DE]; Fontanestrasse 28, D-40789 Monheim (DE). TESMANN, Holger [DE/DE]; Unter den Linden 23, D-41363 Jüchen (DE).

(54) Title: SUN SCREEN AGENTS

(54) Bezeichnung: SONNENSCHUTZMITTEL

(57) Abstract

The invention relates to the use of dialkyl carbonates as solvent or dispersing agent in UV filters. The carbonic acid esters display non only excellent dissolving or dispersing properties, but also a high spreading capacity, and they enhance UV absorption in a synergistic

(57) Zusammenfassung

Vorgeschlagen wird die Verwendung von Dialkylcarbonaten als Löse- bzw. Dispergiermittel für UV-Lichtschutzfilter. Die Kohlensäureester besitzen nicht nur ausgezeichnete Löse- bzw. Dispergiereigenschaften, sondern sind auch hochspreitend und verstärken die UV-Absorption in synergistischer Weise.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Osterreich	FR	Prankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑÜ	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF.	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Manretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Knba	KZ	Kasachstan	RO	Rumanien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	u	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK DK	Dānemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
ER	Estiand .	LR	Liberia	SG	Singapur		
KK	Dauario	LAN	ARCOLUM				

A. CLASSIFI	ICATION OF SUBJECT MATTER A61K7/42		
2.00	-		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classificati	on and IPC	
B. FIELDS S	SEARCHED		
Minimum doo	cumentation searched (classification system followed by classification $A61K$	symbols)	
Documentati	on searched other than minimum documentation to the extent that suc	ch documents are included in the fields sea	rched .
Electronic de	ata base consulted during the international search (name of data base	and, where practical, search terms used)	
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vent nassages	Relevant to claim No.
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, or the rece	Adiii haaaasaa	
X	WO 92 22282 A (HENKEL) 23 Decembe see page 2, line 13 - page 3, lin see page 5, line 29 - line 31 see page 6, line 5 - line 8; clai	e 34	1,2,4-9
X,P	DE 196 32 043 A (HENKEL) 12 Febru see page 2, line 60 - line 61 see page 4, line 35 - line 68; cl 1,2,6,7,10		1,2,4-9
X,P	WO 97 47282 A (HENKEL) 18 Decembers see the whole document	er 1997	1-9
A,P	WO 97 47281 A (HENKEL) 18 Decembers see the whole document	er 1997	1-9
A	US 4 395 370 A (BODEN ET AL.) 26 see column 17, line 53 - line 64	July 1983 ; claim 1	1-9
Fu	rther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
* Special o	categories of cited documents :	"T" later document published after the inte	emational filing date
A docum	nent defining the general state of the art which is not sidered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or th invention	the application out
"E" earlie	r document but published on or after the international date	"X" document of particular relevance; the	t be considered to
"L" docur	nent which may throw doubts on priority claim(s) or th is cited to establish the publication date of another	involve an inventive step when the de	claimed invention
citat "O" docu	ion or other special reason (as specified) ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to involve an ir document is combined with one or m ments, such combination being obvious	ore other such docu-
P docu	or means ment published prior to the international filling date but r than the priority date claimed	in the art. *&* document member of the same paten	
1	ne actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	
	17 February 1999	26/02/1999	
Name an	d mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Fischer, J.P.	

INTERMITIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

	1.	natio	ilcation No	•
ĺ	PC	T/EP	8/05293	

Patent documen cited in search rep		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9222282	A	23-12-1992	DE 4119890 A AU 2017992 A MX 9202902 A	24-12-1992 12-01-1993 01-12-1992
DE 19632043	Α	12-02-1998	NONE	
WO 9747282	A	18-12-1997	DE 19623383 A DE 19710154 A AU 3171997 A WO 9747281 A	18-12-1997 17-09-1998 07-01-1998 18-12-1997
WO 9747281	A	18-12-1997	DE 19623383 A AU 3171997 A WO 9747282 A	18-12-1997 07-01-1998 18-12-1997
US 4395370	A	26-07-1983	US 4425265 A	10-01-1984

a. KLASSIF IPK 6	izierung des anmeldungsgegenstandes A61K7/42		
	-	n the INV	
	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifik	cation and der IPK	
	CHIERTE GEBIETE er Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)		
IPK 6	A61K		
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sowei	t diese unter die recherchierten Gebiete fa	allen
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Nam	e der Datenbank und evtl. verwendete St	chbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe d	er in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Kategoria	December of the contraction of t		
X	WO 92 22282 A (HENKEL) 23. Dezembe siehe Seite 2, Zeile 13 - Seite 3,	r 1992 Zeile	1,2,4-9
	34 siehe Seite 5, Zeile 29 - Zeile 31 siehe Seite 6, Zeile 5 - Zeile 8; Ansprüche 1-8		
X,P	DE 196 32 043 A (HENKEL) 12. Febru	ar 1998	1,2,4-9
	siehe Seite 2, Zeile 60 - Zeile 61 siehe Seite 4, Zeile 35 - Zeile 68 Ansprüche 1,2,6,7,10);	
X,P	WO 97 47282 A (HENKEL) 18. Dezembe siehe das ganze Dokument	er 1997	1-9
A,P	WO 97 47281 A (HENKEL) 18. Dezembe siehe das ganze Dokument	er 1997	1-9
	-/	/	
	eitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Inehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veröf	ifentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, r nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	T' Spätere Veröffentlichung, die nach den oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern ni Erfindung zugrundeliegenden Prinzips Theorie angegeben ist	it worden leit und mit der ur zum Verständnis des der s oder der ihr zugrundeliegenden
Ann "L" Veröf sche	neldedatum veröffentlicht worden ist fentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- sinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anen im Recherchanbericht genannten Veröffentlichung belegt werden	X* Veröffentlichung von besonderer Bede kann allein aufgrund dieser Veröffentl erfindenscher Tätigkeit beruhend betr X* Veröffentlichung von besonderer Bede	achtet werden autung: die beanspruchte Erfindu
soil aus "O" Verd	oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie geführt) iftentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, a Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	kann nicht als auf erfinderischer Tätig werden, wenn die Veröffentlichung m Veröffentlichungen dieser Kategorie i diese Verbindung für einen Fachman	keit berunend betrachtet it einer oder mehreren anderen n Verbindung gebracht wird und n naheliegend ist
"P" Verö	ifentlichung, die vor dem internationalen Armeldedatum, aber nach n beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	*&* Veröffentlichung, die Mitglied derselbe	
Datum de	es Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen R	ecnerchenbenchits
	17. Februar 1999		
Name ur	nd Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fischer, J.P.	

1



nati	Aktenzelchen
PCT/Er-9	8/05293

	Eastesta	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	FC1/E1-96/05293
26. Juli 1983 siehe Spalte 17, Zeile 53 - Zeile 64; Anspruch 1	tegorie*		nden Teile Betr. Anspruch Nr.
		26. Juli 1983 siehe Spalte 17, Zeile 53 - Zeile 64; Anspruch 1	1-9

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichun

zur selben Patentlamilie gehören

PCT 98/05293

lm Recherchenbe ngeführtes Patentd		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 9222282	. A	23-12-1992	DE AU MX	4119890 A 2017992 A 9202902 A	24-12-1992 12-01-1993 01-12-1992
DE 1963204	13 A	12-02-1998	KEINE		
WO 9747282	2 A	18-12-1997	DE DE AU WO	19623383 A 19710154 A 3171997 A 9747281 A	18-12-1997 17-09-1998 07-01-1998 18-12-1997
WO 974728	1 A	18-12-1997	DE AU WO	19623383 A 3171997 A 9747282 A	18-12-1997 07-01-1998 18-12-1997
US 439537	0 A	26-07-1983	US	4425265 A	10-01-1984

THIS PAGE BLANK (USPTO)